### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 11 juillet 2002 (11.07.2002)

**PCT** 

(10) Numéro de publication internationale WO 02/053587 A2

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>:

C07K 14/16

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/00031.

- (22) Date de dépôt international: 4 janvier 2002 (04.01.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

francais

(30) Données relatives à la priorité :

01/00141

5 janvier 2001 (05.01.2001) FR

- 01/00848 23 janvier 2001 (23.01.2001) F
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): AVENTIS PASTEUR [FR/FR]; 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):
  BRASSEUR, Robert [BE/BE]; Voies des Gérons,
  250, B-535! Haillot (BE). CHARLOTEAUX, Benoît
  [BE/BE]; Avenue Reine Astrid 3A, B-5000 Namur (BE).
  CHEVALIER, Michel [FR/FR]; 19, rue de la Guillotière,
  F-38270 Beaurepaire (FR). EL HABIB, Raphaëlle
  [FR/FR]; 11, rue des Erables, F-69630 Chaponost (FR).
  KRELL, Tino [FR/FR]; 19, chemin de Charrière Blanche,
  F-69130 Ecully (FR). SODOYER, Régis [FR/FR]; 5, rue
  du Brulet, F-69110 Sainte-Foy-les-Lyon (FR).

- (74) Mandataires: SCHAEFFER, Nathalie etc.; Aventis Pasteur, Direction de la Propriété Intellectuelle, 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

### Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

A

(54) Title: POLYPEPTIDE INDUCING HIV-NEUTRALISING ANTIBODIES

(54) Titre: POLYPEPTIDE INDUISANT DES ANTICORPS NEUTRALISANT LE VIH

(57) Abstract: The invention concerns a polypeptide capable of forming a structure corresponding or analogous to the intermediate state of gp41 and its use in a vaccine for preventing and treating HIV-mediated infections.

(57) Abrégé: La présente invention concerne un polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 ainsi que son utilisation dans un vaccin utilisation dans la prévention et le traitement des infections par le VIH.

10

## POLYPEPTIDE INDUISANT DES ANTICORPS NEUTRALISANT LE VIH

La présente invention se rapporte à un polypeptide muté dérivant de la protéine gp41, ainsi qu'à un vaccin le comprenant.

La mise au point d'une méthode d'immunisation contre le VIH est aujourd'hui l'une des priorités de la recherche scientifique.

Les obstacles majeurs que sont la grande variabilité génétique du virus et la faible exposition au système immunitaire d'épitopes viraux neutralisants freinent considérablement l'élaboration d'une immunité neutralisante.

La glycoprotéine d'enveloppe du VIH qui est requise pour conférer au virus son caractère infectieux représente la cible d'anticorps neutralisants. Ces caractéristiques ont fait de cette dernière un sujet d'investigations intenses.

L'enveloppe glycoprotéique (env) du virus d'immunodéficience humaine-1 (VIH-1) est synthétisée à partir du précurseur gp160 qui donne sous l'action d'une protéase les sous-unités gp120 et gp41.

La fixation de gp120/gp41 aux récepteurs cellulaires (CD4 et un récepteur des chimiokines tel que CCR5 ou CXCR-4) induit un changement de conformation de la gp41 d'un état latent (non-fusogène) à un état fusion-actif (fusogène). Entre ces deux états, existe un état transitoire dit "intermédiaire" pendant lequel la gp41 se présente comme une protéine membranaire à la fois dans les membranes virale et cellulaire (Weissenhorn et al Nature (1997), 387 (6631), 426-30).

Des expériences de liaison ont permis d'établir que l'état latent non-fusogène est caractérisé par l'inaccessibilité de larges portions de l'ectodomaine de la gp41. La gp120 interagit en effet de sorte à masquer les épitopes. Il a par ailleurs été montré que l'inhibition du changement de structure de l'état intermédiaire vers l'état fusogène par des peptides utilisés en tant que compétiteurs pouvait affecter l'infection virale, (Weissenhorn W. et al, Molecular Membrane Biology, 1999, 16, 3-9).

L'utilisation de l'état fusogène de la gp41 à des fins vaccinales est décrite dans WO00/40616. Selon cette demande, les hélices N peuvent être utilisées seules ou en association avec les hélices C pour reproduire dans ce dernier cas la conformation fusogène de la gp41.

La demanderesse propose un nouvel antigène vaccinal utilisable dans la vaccination contre le VIH. La demanderesse a en effet mis en évidence pour la première fois que l'état

intermédiaire de la gp41 est capable d'induire des anticorps neutralisant les isolats primaires du VIH.

La présente invention concerne donc un polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41.

Selon un mode de réalisation, ledit polypeptide comprend au moins une mutation sélectionnée dans le groupe consistant en : T35I ou L ; V49I ou L ; Q56I ou L ; I101D ou S ; I108D et W94D.

Selon un mode de réalisation particulier, le polypeptide comprend au moins une autre mutation sélectionnée dans le groupe comprenant les mutations suivantes: G13A, L, 10 M, I, W ou K; Q17A ou E; Q18A ou E; A24Q, E, S ou R; Q28A; T35I ou L; V36Q ou E; W37S ou D; G38A, V, L, I, M ou E; Q39A, V, L, I, M ou E; K40E, A, V, L, I ou M; Q41A, V, L, I, M ou E; Q43A, V, L, I, M ou E; L47A ou D; V49I ou L; R51A, N ou E; Q56I; C64S; C70S; ou L; W94D; D98A, V, L, I, M ou K; R99A, N ou E; I101D ou S; Y104M ou E; I108D; Q119A, V, L, I, M, S, N ou R; E120A; K121A; E123A; E125A; R153N ou A et R173N ou A.

Selon un mode de réalisation préféré, le polypeptide selon la présente invention comprend les mutations suivantes : T35I ; I101D ; T35I + Q28I +I101D ; T35I + Q28I + I101D + Q119N ; I101D + I108D + Q131N + W37A ou I101D + I108D + Q142N + L126D ; W37A + I101D + I108D + Q119N ; ou I101D + I108D + Q119N + L126D.

Selon un autre aspect la présente invention concerne un conjugué comprenant un polypeptide selon l'invention conjugué à une protéine ou un peptide porteur.

Selon un autre aspect, la présente invention concerne une séquence d'ADN codant pour un polypeptide selon l'invention ou pour un conjugué selon l'invention.

La présente invention concerne également un vecteur d'expression comprenant 25 ladite séquence d'ADN ainsi qu'une cellule-hôte contenant ledit vecteur.

La présente invention a également pour objet un vaccin contre le VIH, comprenant au moins un polypeptide tel que défini ci-dessus, ou au moins un conjugué tel que défini ci-dessus, ou au moins un vecteur d'expression tel que défini ci-dessus, un support pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant.

Un autre objet de la présente invention a trait au procédé de préparation d'un polypeptide tel que défini ci-dessus comprenant l'expression dudit polypeptide à partir d'une cellule-hôte telle que définie ci-dessus.

L'invention est décrite plus en détails dans la description qui suit.

30

Le phénomène de changement de conformation de la gp41 précédant la fusion des membranes cellulaires et virales est illustré à la figure 1.

La demanderesse a mis évidence de façon surprenante que l'état intermédiaire de la gp41 induisait chez l'homme des anticorps neutralisant les isolats primaires du VIH.

5 L'induction d'anticorps neutralisant les isolats primaires peut être aisément déterminée par le test de neutralisation tel que décrit dans l'article de C. Moog et al (AIDS Research and human retroviruses, vol. 13(1), 13-27, 1997). On estime dans le cadre de la présente invention que des anticorps neutralisants ont été induits par l'antigène testé lorsque le sérum dilué au 1/5 entraîne une réduction d'un facteur 10 de la quantité de p24 présente dans le surnageant de culture.

On entend dans le cadre de la présente invention par « polypeptide correspondant ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 » un polypeptide, de préférence trimérique, présentant dans des conditions physiologiques une conformation ouverte. Cette conformation ouverte se caractérise par le fait qu'au moins l'une des hélices C n'est pas appariée autour des hélices N selon l'orientation anti-parallèle telle que présente dans la forme fusogène. De préférence, les trois hélices C ne sont pas appariées aux hélices N selon l'orientation anti-parallèle telle que présente dans la forme fusogène. Dans une telle conformation, il est probable que l'hélice C non appariée au trimère central constitué des hélices N adopte une conformation libre (« coil »). Dans la conformation ouverte selon l'invention, les hélices N sont appariées entre elles selon une orientation parallèle en formant de préférence un trimère. Dans le cas du monomère, la conformation ouverte selon l'invention se caractérise par le fait que l'hélice C n'est pas appariée à l'hélice N.

L'obtention d'une conformation ouverte peut être mise en évidence par la technique de mesure de la fluorescence intrinsèque du polypeptide telle que décrite par Schmid, F.X. (1989) « Spectral methods of characterising protein conformation and conformational changes » Creighton, T.E. Protein structure- a practical approach. pp251-284, IRL,Oxford University Press. En résumé, le polypeptide va être excité à 295 nm et le spectre d'émission de la fluorescence va être enregistrée à 310-380 nm. Il y a une corrélation entre le maximun d'émission à ces longueurs d'onde et l'environnement des tryptophanes dans la structure.

30 Un résidu tryptophane qui est complètement exposé au solvant (i.e. environnement hydrophile) a un maximum d'émission d'environ 355 nm, alors qu'un résidu tryptophane qui est protégé du solvant (i.e. présent à l'intérieur du polypeptide) a un maximum d'émission d'environ 325 nm. Le polypeptide selon l'invention présente dans sa forme trimérique 9 résidus tryptophane au niveau des interfaces N/C. L'obtention d'une

1.

conformation ouverte va donc se traduire par une augmentation du maximum d'émission enregistré à 310-380 nm.

Le polypeptide selon l'invention a la particularité d'être stable c'est à dire qu'il conserve sa conformation intermédiaire en conditions physiologiques. La stabilité du peptide selon l'invention peut être aisément contrôlée par la technique de microcalorimétrie différentielle (DSC) bien connue de l'homme de l'art. On peut se référer par exemples aux articles de A. Cooper et al, Phil Trans. R. Soc. Lon. A (1993) 345, 23-35, et de V.V.Plotnikov et al Analytical Biochemistry 250, 237-244, (1997).

La demanderesse a également mis en évidence de façon surprenante que le polypeptide selon l'invention conservait sa conformation « ouverte » en milieu fortement acide. Cette propriété fait du polypeptide selon l'invention un antigène vaccinal administrable par voie orale. La demanderesse a en effet montré que l'ectodomaine de la protéine gp41 est extrêmement thermostable à pH2,5. La mesure du Tm (température à laquelle 50% des protéines présentes sont dénaturées) de la gp41 dans 50mM de formate de sodium par DSC (calorimétrie différentielle à balayage) donne une valeur de 110°C, le début du phénomène de dénaturation apparaissant à environ 100°C à pH=2,5. La thermostabilité de la protéine gp41 à pH neutre a été évaluée par Weissenhorn et al (EMBO, 1996, 7, 1507-1514). Le Tm mesuré à pH neutre par ces auteurs est de 78°C, ce qui signifie que de façon surprenante cette protéine est plus stable à pH acide qu'à pH neutre. Ces résultats ont été confirmé par une analyse par dichroïsme circulaire visant à calculer le pourcentage d'hélice alpha dans la protéine.

La demanderesse a également montré que le polypeptide selon l'invention présentait la même particularité. Cette propriété spécifique fait du polypeptide selon l'invention un antigène vaccinal de choix pour une administration par voie orale.

Le polypeptide selon l'invention est constitué de la séquence correspondant à la protéine gp41 dépourvue de tout ou partie, de préférence de la totalité, de la séquence correspondant au domaine transmembranaire. Le polypeptide selon la présente invention est en outre dépourvu de tout ou partie, de préférence de l'intégralité, de la séquence correspondant au peptide de fusion. Selon un mode de réalisation préféré, tout ou partie de la séquence correspondant au domaine intracytoplasmique est également délété.

On entend par « gp41 » dans le cadre de la présente invention, une protéine gp41 issue de toute souche du VIH1 ou du VIH2, de préférence du VIH1, incluant les souches de laboratoire et les isolats primaires. On peut citer à titre illustratif les souches MN et BX08.

25

30

La séquence nucléotique et peptidique d'un grand nombre de protéines gp41 est connue et disponible par exemple sur internet (http://hiv web.lanl.gov/) et dans les compendium de Los Alamos correspondants. Il est clair que toute séquence dans laquelle une ou plusieurs mutations conservatives a été introduite est également incluse dans le cadre de la présente invention.

Les différents domaines constitutifs de la gp41 identifiés ci-dessus sont définis ici par référence à la séquence de la gp41 LAI telle que représentée à la figure 2 dans laquelle le 1<sup>er</sup> acide aminé A est numéroté 1. Tous les auteurs ne s'accordent pas sur la définition des séquences correspondant au peptide de fusion et au domaine transmembranaire. Selon certains auteurs, le peptide de fusion correspond à la séquence 1-32.

Bien que la suppression de la séquence 1-23 soit préférée, en particulier du fait de la présence d'une méthionine en position 24, la suppression de la séquence 1-32 est également appropriée dans le cadre de la présente invention.

Concernant le domaine transmembranaire, certains auteurs estiment que ce dernier commence au résidu 154. Bien que la suppression de la séquence 173-194 soit préférée, la suppression de la séquence 154-194 est également envisagée dans le cadre de la présente invention.

Le polypeptide selon l'invention peut être obtenu par mutation de la séquence naturelle de la gp41.

Selon un mode de réalisation préféré, le polypeptide selon l'invention est préparé à partir de la séquence de la gp41 LAI dans laquelle le domaine transmembranaire et le peptide de fusion ainsi qu'une partie du domaine intracytoplasmique ont été supprimés. Cette séquence est représentée à la figure 3.

Les mutations identifiées dans la suite sont numérotés par référence à la séquence de la figure 3 dans laquelle le 1<sup>er</sup> acide aminé M est numéroté 1.

La demanderesse a mis en évidence un certain nombre de mutations qui déstabilisent la structure de l'état latent et/ou de l'état fusogène de gp41 (à l'état monomérique et/ou trimérique) et/ou stabilisent l'état intermédiaire de gp41 (à l'état monomérique et/ou trimérique), et/ou favorisent la transconformation de l'état latent à l'état intermédiaire et/ou défavorisent la transconformation de l'état intermédiaire à l'état fusogène. Ces mutations permettent de stabiliser le polypeptide selon l'invention dans une conformation ouverte.

La demanderesse a mis en évidence que le polypeptide selon la présente invention et plus particulièrement les hélices N et C identifiées dans la structure à l'état fusogène

2000 C

pouvaient être divisées en quatre régions (numérotées par référence à la séquence de la séquence de la figure 3) correspondant respectivement aux séquences Ala7-Ile25 (région 1), Glu26-Ala44 (région 2), Arg45-Leu58 (région 3) et Trp94-Lys131 (région 4) et que les mutations modifiant les propriétés électrostatiques et/ou l'amphiphilicité et/ou les propriétés structurales de ces régions conduisent à l'obtention d'un polypeptide en conformation ouverte selon l'invention. La demanderesse a en particulier montré que la modification de la structure de la région 2, passant d'une structure étendue à une structure en hélice alpha, entraîne la formation de l'hélice N et l'obtention d'une conformation ouverte.

Les modifications introduites peuvent être évaluées par des méthodes classiques bien connues de l'homme de l'art. On peut citer par exemple à titre de méthode utilisable la méthode d'Eisenberg permettant la mesure de l'hydrophobicité moyenne et du moment hydrophobe moyen le long d'une séquence, l'analyse des clusters hydrophobes, des potentiels hydrophobes ou des potentiels électrostatiques moléculaires. Les modifications 15 de structure peuvent être évaluées par exemple par des études de dynamique moléculaire ainsi que par des logiciels de prédictions de structures secondaires tels que PHD, NPSA, Ces méthodes sont décrites dans les articles suivants : Méthode d'Eisenberg : Eisenberg, D., Schwarz, E., Komaromy, M. and Wall, R. 1984 Journal of Molecular Biology. 179: 123-142; Analyse des clusters hydrophobes: Gaboriaud, C., Bissery, V., 20 Benchetrit, T. and Mornon, JP. 1987. FEBS Letters. 224 (1): 149-55; Potentiel d'Hydrophobicité Moléculaire: Brasseur, R. 1991. Journal of biological chemistry. 266: 16120-16127; Potentiel Electrostatique Moléculaire: Delleers, M. and Brasseur, R. 1989 Biochemical Pharmacology. 38 (15): 2441-2447; Dynamique Moléculaire (Etude de la stabilité): Berendsen, H.J.C., van der Spoel, D. and van Drunen, R. 1995 GROMACS. Computer Physics Communications. 95: 43-56; Dynamique Moléculaire (Transconformation): Guilbert, C., Perahia, D. and Mouawad, L. 1995. Computer Physics Communications. 91: 263-273; PHD: Rost, B. and Sander, C. 1994 Proteins. 19: 55-72; NPSA: Combet, C., Blanchet, C., Geourjon, C. and Deléage, G. 2000 Trends in biochemical sciences, 25 (3): 147-150.

La demanderesse a montré que les mutations telles que définies ci-dessus et portant sur des acides aminés de la région 1 défavorisent les interactions de cette région avec les régions 3 et 4 dans l'état latent et/ou avec la région 4 dans l'état fusogène et /ou favorisent la multimérisation de cette région dans l'état fusogène. Les mutations telles que définies ci-dessus et portant sur des acides aminés de la région 2 favorisent une structure de cette

30

région en hélice α et/ou la transconformation en une telle structure, et/ou défavorisent les interactions de cette région avec les régions 3 et 4 dans l'état latent et/ou avec la région 4 dans l'état fusogène et/ou favorisent la multimérisation de cette région dans l'état fusogène. Les mutations telles que définies ci-dessus et portant sur des acides aminés de la région 3 favorisent la multimérisation dans l'état latent et/ou dans l'état fusogène, et/ou défavorisent les interactions de cette région avec les régions 1 et 2 dans l'état latent et/ou avec la région 4 dans l'état fusogène. Les mutations telles que définies ci-dessus et portant sur des acides aminés de la région 4 favorisent la multimérisation de cette région dans l'état latent et/ou défavorisent les interactions de cette région avec les régions 1 et 2 dans l'état latent et/ou avec les régions 1, 2 et 3 dans l'état fusogène.

Les régions 1 à 4 du polypeptide selon l'invention ainsi que la fonction des mutations sont résumées dans les figures 4 et 5. Dans la figure 4, les régions 1 à 4 sont localisées dans la protéine gp41 complète incluant donc le peptide de fusion (AA 1-23) avec le 1<sup>er</sup> acide aminé A numéroté 1).

Dans ce qui suit, les acides aminés sont représentés par leur code international, et le code L<sub>1</sub>NNL<sub>2</sub> indique que l'acide aminé représenté par L<sub>1</sub> se trouvant en position NN est muté en l'acide aminé représenté par L<sub>2</sub>.

La présente invention a donc pour objet un polypeptide qui comprend au moins une mutation, de préférence deux mutations, sélectionnée(s) dans le groupe consistant en :T35I ou L ; V49I ou L ; Q56I ou L ; I101D ou S ; I108D et W94D, de préférence sélectionnée(s) dans le groupe consistant en :T35I et I101D ou S. Cette première mutation est de préférence associée à au moins une autre mutation, de préférence à 1 à 3 mutations, localisée(s) de préférence dans une ou plusieurs des régions 1 à 4. Dans le cas où deux mutations sont sélectionnées dans le groupe ci-dessus, ces mutations sont combinées à au moins une autre mutation, de préférence à 1 à 2 mutations, localisée(s) de préférence dans une ou plusieurs des régions 1 à 4.

Le polypeptide selon la présente invention comprend de préférence au moins deux mutations qui défavorisent les interactions entre les hélices N/C. Selon un aspect particulièrement préféré ces deux mutations sont combinées avec au moins une mutation, de préférence deux mutations, qui favorisent les interactions entre les hélices N selon une orientation parallèle. Ledit polypeptide ainsi obtenu peut avantageusement comporter en outre une ou plusieurs des autres mutations présentant les effets identifiés à la figure 4, et en particulier au moins une des mutations identifiées dans le tableau 1 aux colonnes 3 à 6.

112

ੋਂ

e diam

.....

27

Ces mutations supplémentaires sont de préférence sélectionnées dans le groupe comprenant les mutations suivantes : G13A, L, M, I, W ou K; Q17A ou E; Q18A ou E; A24Q, E, S ou R; Q28A; T35I ou L; V36Q ou E; W37S ou D; G38A, V, L, I, M ou E; Q39A, V, L, I, M ou E; K40E, A, V, L, I ou M; Q41A, V, L, I, M ou E; Q43A, V, L, I, M ou E; L47A ou D; V49I ou L; R51A, N ou E; Q56I; C64S; C70S; ou L; W94D; D98A, V, L, I, M ou K; R99A, N ou E; I101D ou S; Y104M ou E; I108D; Q119A, V, L, I, M, S, N ou R; E120A; K121A; E123A; E125A; R153N ou A et R173N ou A.

De préférence les positions K40 et D98 ne sont pas mutées simultanément.

A titre d'exemple de combinaisons de mutations supplémentaires utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer : Q17A + Q18A; Q17A + Q18A + Q28A; Q41E + Q43E; C64S + C70S; E120A, + K121A; E120A + E123A et K121A + E125A.

Des exemples de polypeptides préférés selon la présente invention sont les polypeptides comprenant les mutations suivantes: T35I; V49I; Q56I; T35I + Q28I +I101D; T35I + Q28I + I101D + Q119N;; V49I + Q28I +I101D; V49I + Q28I + I101D + 15 Q119N; Q56I + Q28I +I101D; Q56I + Q28I + I101D + Q119N; I101D; I101S; I108D; W94D; I101D + Q28I + V49I; I101D + Q28I + Q56I; I101S + Q28I + T35I; I101S +Q28I + V49I; I101S + Q28I + Q56I; I108D + Q28I + T35I; I108D + Q28I + V49I; I108D + Q28I + Q56I; W94D + Q28I + T35I; W94D + Q28I + V49I;; W94D + Q28I + V49I; Q56I; I101D + I108D + Q131N + W37A; I101S+ I108D + Q131N + W37A; W94D + 20 I108D + Q131N + W37A; I101D + W94D + Q131N + W37A; I101S + W94D + Q131N + W35A; I101S + W94D +W37A; I101D + I108D + Q142N + L126D; I101S + I108D + Q142N + L126D; W94D +I108D + Q142N + L126D; I101D + W94D + Q142N + L126D; I101S + W94D + Q142N+ L126D; T35I + Q28I + I101S + Q119N; V49I + Q28I + I101S + Q119N; Q56I + Q28I+ I101S + Q119N; T35I + Q28I + I108D + Q119N; V49I + Q28I + I108D + Q119N; 25 Q56I + Q28I + I108D + Q119N; T35I + Q28I + W94D + Q119N; V49I + Q28I + W94D + Q119N; Q56I + Q28I + W94D + Q119N; T35L; V49L; Q56L; T35L + Q28I +  $I_{101D}$ ; T35L + Q28I + I101D + Q119N; V49L + Q28I + I101D; V49L + Q28I + I101D + Q28I + QQ119N; Q56L + Q28I + I101D; Q56L + Q28I + I101D + Q119N; I101D + Q28I + V49L; I101D + Q28I + Q56L; I101S + Q28I + T35L; I101S + Q28I + V49L; I101S + Q28I +30 Q56L; I108D + Q28I + T35L; I108D + Q28I + V49L; I108D + Q28I + Q56L; W94D + Q28I + Q56L; W94D + Q28I + Q56L; W94D + Q28I + Q56L; Q28I + T35L; W94D + Q28I + V49L; W94D + Q28I + Q56L; T35L + Q28I + I101S + Q28I + Q28Q119N; V49L + Q28I + I101S + Q119N; Q56L + Q28I + I101S + Q119N; T35L + Q28I+ I108D + Q119N; V49L + Q28I + I108D + Q119N; Q56L + Q28I + I108D + Q119N; T35L + Q28I + W94D + Q119N; V49L + Q28I + W94D + Q119N; ou Q56L + Q28I +

10

W94D + Q119N; W37A + I101D + I108D + Q119N; ou I101D + I108D + Q119N + L126D.

Ces polypeptides correspondent de préférence à un polypeptide de séquence SEQ ID N°2 dans lequel les mutations ci-dessus ont été introduites.

Des exemples de polypeptides particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention sont les polypeptides de séquence SEQ ID N°2 dans lesquels les mutations: T35I; I101D; T35I + Q28I + I101D; T35I + Q28I + I101D + Q119N; I101D + I108D + Q131N + W37A ou I101D + I108D + Q142N + L126D; W37A + I101D + I108D + Q119N; ou I101D + I108D + Q119N + L126D ont été introduites.

D'autres modifications peuvent être apportées au polypeptide de l'invention, par exemple pour faciliter l'expression et favoriser une meilleure solubilité. On peut avantageusement remplacer une ou les deux cystéines en position 64 et 69 par exemple par de la sérine.

Bien que le polypeptide selon la présente invention présente une conformation ouverte qui soit stable en conditions physiologiques, cette conformation peut être renforcée par addition de résidus cystéines aux extrémités du polypeptide. A cette fin, deux résidus cystéine supplémentaires peuvent être ajoutés en N-terminal ou en C-terminal, de préférence en N-terminal du polypeptide selon l'invention pour fixer par covalence le trimère dans une conformation ouverte. Dans ce cas, les acides aminés Q17 et Q18 sont de préférence mutés en cystéine.

Les mutations proposées peuvent être combinées pour obtenir un effet de synergie ou tout au moins un effet additif. Le polypeptide selon la présente invention comprend de préférence au moins deux mutations qui défavorisent les interactions entre les hélices N/C. Selon un aspect particulièrement préféré ces deux mutations sont combinées avec au moins une mutation, de préférence deux mutations, qui favorisent les interactions entre les hélices N selon une orientation parallèle. Ledit polypeptide ainsi obtenu peut avantageusement comporter en outre une ou plusieurs des autres mutations présentant les effets identifiées à la figure 4, et en particulier au moins une des mutations identifiées dans le tableau 1 aux colonnes 3 à 6. De préférence les positions K40 et D98 ne sont pas mutées simultanément.

Les mutations proposées dans le cadre de la présente invention sont résumées dans le tableau 1.

ableau 1

				Fonc	Fonctions		
		1	2	3	4	5	9
< <		Défavoriser les	Favoriser les	Favoriser	Défavoriser les	Défavoriser une	Détruire une
A.A initial/nocition	Mutation	interactions entre	interactions entre	une	interactions entre	structure en	zone
mudan postuou.	<b>2</b> 1, 22	les hélices N et C	les hélices N dans	structure	les régions 2 et 3	boucle dans la	d'interaction
		dans I etat tusogene	i etat iusogene	en nellce α	dans i ctal laicht	7 IIOISOI	potentiene
G13	A, L, M, I W ou K	X		X			
017	A ou E	X				1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
018	A ou E	٠	X				
A24	Q, E, S ou R	X		Х			
028	A		×				
T35 .	L ou I		X				
V36	Q ou E	×		X			
G38	A, V, L, I, E ou M	X		X			
K40	E, A, V, L, I ou M	X					
D98	A, V, L, I, M ou K	X					
(039	A, V, L, I, M ou E					×	
041	A, V, L, I, M ou E					×	
043	A, V, L, I, M ou E	×				×	
L47	A ou D				×		
V49	I on T		×				
R51	A, N ou E				X		
056	L ou I		Х				
C64	S						X
C70	S						X
W94	D	x					
D98	A, L, V, I, M ou K	X					
R99	A, Nou E	X					
1101	D on S	x					
Y104	M ou E	X					

***************************************			×	Х	×	×		×	×
		21							
							The state of the s		
	-								
							-		
	×	×					×		
	Q	A. V. L. I. M S ou R.	A	A	A	A	S ou D	N ou A	N ou A
	1108	0119	E120	K121					

. II -

10

15

20

25

30

Le polypeptide selon l'invention peut être obtenu par toute technique classique de synthèse chimique ou de génie génétique.

Lorsque le polypeptide est produit par synthèse chimique, le polypeptide selon l'invention peut soit être synthétisé sous la forme d'une séquence unique, soit sous la forme de plusieurs séquences qui sont ensuite liées les unes aux autres. La synthèse chimique peut être réalisée en phase solide ou en solution, ces deux techniques de synthèse étant bien connues de l'homme de l'art. Ces techniques sont décrites notamment par Atherton et Shepard dans « solid phase peptide synthesis (IRL press Oxford, 1989) et par Houbenweyl dans « method der organischen chemie » édité par E.Wunsch vol, 15-I et II thieme, Stuttgart, 1974, ainsi que dans les articles suivants : Dawson PE et al (Synthesis of proteins by native chemical ligation Science 1994; 266(5186):776-9); Kochendoerfer GG et al (Chemical protein synthesis. Curr Opin Chem Biol 1999; 3(6):665-71); et Dawson PE et al Synthesis of native proteins by chemical ligation, Annu Rev Biochem 2000; 69:923-60.

Le polypeptide selon l'invention peut être également produit par les techniques de génie génétique bien connues de l'homme de l'art. Ces techniques sont décrites en détails dans Molecular Cloning: a molecular manual de Maniatis et al, Cold Spring Harbor, 1989). Classiquement, la séquence d'ADN codant pour le polypeptide selon l'invention est insérée dans un vecteur d'expression, mutée par mutagénèse dirigée. Lorsque que plusieurs mutations doivent être introduite, une première réaction de mutagenèse est réalisée, puis le plasmide muté résultant est utilisé comme matrice pour la réalisation de la deuxième réaction de mutagenèse afin d'obtenir le plasmide comprenant la double mutation. Lorsque 2 mutations sont séparées de moins de 5 acides aminés, ces deux mutations sont réalisées simultanément avec un seul oligonucléotide qui porte les deux mutations.

Le vecteur d'expression renfermant la séquence mutée est ensuite utilisé pour transformer une cellule hôte permettant l'expression de la séquence d'intérêt. Le polypeptide produit est ensuite isolé du milieu de culture par des techniques classiques bien connues de l'homme de l'art, telles que précipitation à l'éthanol ou au sulfate d'ammonium, extraction par l'acide, chromatographie d'échange d'anion/cation, chromatographie sur phosphocellulose, chromatographie d'interaction hydrophobe, chromatographie d'affinité, chromatographie sur hydroxyapatite et chromatographie sur lectine. De préférence, la chromatographie liquide à haute performance (HPLC) est utilisée dans la purification.

Selon le système expression utilisé (protéine sécrétée ou non) et selon le procédé de purification, le polypeptide purifié peut se présenter sous différentes formes. Il peut être sous

10

15

20

25

30

une forme dénaturée ou non dénaturée, monomérique ou multimérique. Lorsqu'il se trouve sous une forme dénaturée il est possible de lui rendre sa conformation ouverte selon l'invention en utilisant le procédé décrit dans l'exemple 1. Pour obtenir des formes multimériques et en particulier des trimères les molécules de polypeptide purifiées doivent être placées dans un milieu qui permet aux molécules d'être parfaitement solubles et essentiellement sans interaction entre elles et de préférence sans structure secondaire. Pour cela on peut utiliser des détergents tels que dodecyl sulfate de sodium, N lauryl sarcosine, Guanidinium chloride, Urée, Thiocyanate de sodium ou des agents chaotropiques. On pourra favoriser les conditions désirées par l'utilisation de solvants organiques ou l'utilisation d'acides. Cette première condition étant satisfaite, on place l'échantillon dans une cassette de dialyse pour éliminer une partie des agents chaotropiques, de façon à favoriser les interactions entre les monomères de polypeptide en conservant aux molécules suffisamment de solubilité. Dans une deuxième étape, la formation des trimères étant favorisée, on dialyse complètement l'échantillon dans un milieu physiologique qui maintient le polypeptide en solution ou en suspension. On obtient alors des trimères du polypeptide selon l'invention dans une conformation ouverte. Une telle technique est décrite en détail dans WO00/08167.

Tout vecteur d'expression classiquement utilisé pour l'expression d'une protéine recombinante peut être utilisé dans le cadre de la présente invention. Ce terme englobe donc aussi bien les vecteurs d'expression dits « vivants » tels que les virus et les bactéries que les vecteurs d'expression de type plasmidiques.

On utilise de préférence des vecteurs dans lesquels la séquence d'ADN du polypeptide selon l'invention est sous la dépendance d'un promoteur fort, inductible ou non inductible. On peut citer à titre d'exemple de promoteur utilisable, le promoteur de l'ARN polymérase T7.

Les vecteurs d'expression incluent de préférence au moins un marqueur de sélection. De tels marqueurs incluent, par exemple, la dihydrofolate réductase ou la résistance à la néomycine pour la culture de cellule d'eucaryote et les gènes de résistance à la kanamycine, tétracycline ou ampicilline pour la culture dans *E. coli* et autres bactéries.

On peut citer à titre de vecteur d'expression utilisable dans le cadre de la présente invention les plasmides pET28 (Novagen) ou pBAD (Invitrogen) par exemple ; les vecteurs viraux tels que : baculovirus, poxvirus en particulier les poxvirus décrits dans les brevets US 5,942,235, US 5,756,103 et US 5,990,091, les virus de la vaccine recombinants, en

وورووات

Talve

gåi:

5

15

20

**25**°

30

particulier les virus recombinants décrits dans les brevets EP 83286, US 5,494,807 et US 5,762,938.

La mutagénèse dirigée est réalisée selon les techniques usuelles couramment utilisées par l'homme de l'art, par exemple, en utilisant la polymérase Pfu (Quich Change Mutagenesis Kit, Stratégène) ou le kit de mutagénèse de Bio-Rad. Les mutations sont confirmées par séquençage de la façon usuelle. Ce type de méthode est décrit en détail dans le Maniatis et al (Molecular cloning, a laboratory manual cf supra).

Pour favoriser l'expression et la purification du polypeptide, ce dernier peut être exprimé dans une forme modifiée, telle qu'une protéine de fusion, et peut inclure non seulement des signaux de sécrétion, mais aussi des régions fonctionnelles hétérologues supplémentaires. Par exemple, une région d'acides aminés supplémentaires, particulièrement des acides aminés chargés, peut être ajoutée au N-terminal du polypeptide pour améliorer la stabilité et le maintien dans la cellule hôte.

Pour l'expression du polypeptide, toute cellule hôte classiquement utilisée en association avec les vecteurs d'expression décrits ci-dessus peut être utilisée.

On peut citer à titre d'exemple non limitatif les cellules de E. coli, BL21 (\lambda DE3), HB101, Topp 10, CAG 1139, Bacillus, les cellules eucaryotes telles que CHO ou Vero.

De préférence on utilisera dans le cadre de la présente invention le système vecteur d'expression /cellule suivant : pET(Cer) /BL21LamdaDE3, ou BL21lamdaDE3(RIL).

En fonction de l'hôte employé dans la procédure de production par voie recombinante, les polypeptides de la présente invention peuvent être glycosylés ou non-glycosylés. En plus, les polypeptides de l'invention peuvent aussi inclure un résidu de méthionine supplémentaire en N-terminal.

La présente invention a également pour objet les conjugués comprenant un polypeptide selon l'invention et une protéine porteur ou un peptide porteur.

La protéine (ou peptide) porteur renforce l'immunogénicité du polypeptide selon l'invention notamment en augmentant la production d'anticorps spécifiques. Ladite protéine (ou peptide) porteur comprend de préférence un ou plusieurs épitope(s) T helper. Par « épitope T helper », on entend un enchaînement d'acides aminés qui, dans le contexte d'une ou plusieurs molécules du MHC classe II, active les lymphocytes T helper. Selon un mode de réalisation avantageux, la protéine (ou peptide) porteur utilisée améliore la solubilité dans l'eau du polypeptide selon l'invention.

10

15

20

25

30

Comme protéine porteur on peut utiliser par exemple les protéines de surface de phages comme la protéine pIII ou pVIII du phage M13, les protéines de surface bactériennes comme les protéines LamB, OmpC, ompA, ompF et PhoE d'E. coli, la protéine CotC ou CotD de B. Subtilis, les porines bactériennes comme la porine P1 de Neisseria gonorrheae, la porine P1 ou P2 d'H. influenzae B, la porine de classe I de N. meningitidis B, la porine P40 de K. pneumoniae, des lipoprotéines telles que OspA de B. bugdorfi, PspA de S. pneumoniae, TBP2 de N. meningitidis B, TraT d'E. coli ainsi que l'adhésine A de S. pneumoniae; les « heat shock » protéines telles que Hsp65 ou Hsp71 de M. tuberculosis ou bovis ou Hin 47 d'H. influenzae type B. Sont également particulièrement appropriées dans le cadre de la présente invention, les toxines bactériennes détoxifiées comme l'anatoxine tétanique ou diphtérique, la sous unité B de la toxine cholérique, la sous unité B de l'endotoxine A de P. aeruginosa ou l'exotoxine A de S. aureus.

Comme peptide porteur on peut utiliser par exemple dans le cadre de la présente invention les peptides p24E, p24N, p24H et p24M décrits dans WO94/29339 ainsi que les peptides PADRE tels que décrits par Del guercio et al (Vaccine (1997); vol15/4, p441-448).

La protéine (ou peptide) porteur est liée à l'extrémité N ou C terminale du polypeptide selon l'invention par tout procédé de conjugaison bien connu de l'homme de l'art. De plus, la séquence codant pour la protéine (ou peptide) porteur peut avantageusement être fusionnée à la séquence codant pour le polypeptide selon l'invention et la séquence résultante peut être exprimée sous la forme d'une protéine de fusion par tout procédé classique. Toutes les techniques de génie génétique utiles pour ce faire sont décrites dans le Maniatis et al. Lesdits conjugués peuvent être isolés par tout procédé classique de purification bien connus de l'homme de l'art.

La présente invention a également pour objet les séquences d'ADN codant pour les polypeptides et les conjugués selon l'invention ainsi que les vecteurs d'expression comprenant les dites séquences et les cellules hôtes transformées par les dits vecteurs.

Plutôt que d'extraire et de purifier le polypeptide ou le conjugué exprimé par le vecteur d'expression il est souvent plus facile et parfois plus avantageux d'utiliser le vecteur d'expression lui-même dans le vaccin selon l'invention. La présente invention a donc également pour objet tout vecteur d'expression tel que défini ci-dessus.

Toute cellule hôte telle que définie ci-dessus transformée par un tel vecteur d'expression est incluse dans le cadre de la présente invention.

5

10

15

20

25

30

La présente invention a également pour objet les anticorps dirigés contre les polypeptides et conjugués tels que décrits ci-dessus. La préparation de tels anticorps est mise en œuvre par les techniques classiques d'obtention d'anticorps polyclonaux et monoclonaux bien connues de l'homme de l'art.

Ces anticorps sont particulièrement appropriés pour être utilisés dans un schéma d'immunisation passive.

La présente invention a également pour objet des vaccins utiles à des fins thérapeutiques et prophylactiques. Les vaccins selon la présente invention comprennent au moins un polypeptide, au moins un conjugué ou au moins un vecteur d'expression tel que défini ci-dessus, un support ou diluant pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant.

La quantité de polypeptide, de conjugué ou de vecteur dans le vaccin selon la présente invention dépend de nombreux paramètres comme le comprendra l'homme de l'art, tels que la nature de la protéine porteur, le vecteur utilisé ou, la voie d'administration. Une quantité appropriée est une quantité telle qu'une réponse immunitaire humorale capable de neutraliser des isolats primaires du VIH est induite après administration de cette dernière. La quantité de polypeptide à administrer est de l'ordre de 10 à 100 micro grammes. La quantité de conjugué à administrer sera déduite des quantités indiquées ci-dessus en tenant compte du PM de la protéine porteur. La quantité de vecteur d'expression à administrer est de l'ordre de 10 à 5000 micro grammes dans le cas d'un vecteur non viral et de l'ordre de  $10^E$ 4 à  $10^E$ 8 TCID50 dans le cas d'un vecteur viral.

Les vaccins selon la présente invention peuvent également contenir un adjuvant. Tout adjuvant ou mélange d'adjuvants pharmaceutiquement acceptable peut être utilisé à cette fin. On peut citer à titre d'exemple les sels d'aluminium tels que l'hydroxyde d'aluminium ou le phosphate d'aluminium. Des agents auxiliaires classiques tels que agents mouillants, charges, émulsifiants, tampons etc. peuvent également être additionnés au vaccin selon l'invention.

Les vaccins selon la présente invention peuvent être préparés par tout procédé classique connu de l'homme de d'art. Classiquement les antigènes selon l'invention sont mélangés avec un support ou diluant pharmaceutiquement acceptable, tel que eau ou solution saline tamponnée au phosphate. Le support ou diluant va être sélectionné en fonction de la forme galénique choisie, du mode et de la voie d'administration ainsi que de la pratique pharmaceutique. Les supports ou diluants appropriés ainsi que les exigences en matière de

10

15

20

25

30

formulation pharmaceutique sont décrits en détails dans Remington's Pharmaceutical Sciences, représentant un ouvrage de référence dans ce domaine.

Les vaccins mentionnés ci-dessus peuvent être administrés par toute voie classique, habituellement utilisée dans le domaine des vaccins, telle que la voie parentérale (intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, etc..). On utilisera de préférence dans le cadre de la présente invention une administration intramusculaire. Une telle administration peut être réalisée avantageusement au niveau des muscles de la cuisse ou du bras. Une administration par voie muqueuse nasale, orale, vaginale ou rectale peut être également recommandée dans le cadre de la présente invention. L'administration peut être réalisée par l'administration d'une dose unique ou de doses répétées, par exemple à J0, à 1 mois, à 3 mois, à 6 mois et à 12 mois. On utilisera de préférence les injections à J0, à 1 mois et à 3 mois avec un rappel dont la périodicité pourra être aisément déterminée par le médecin traitant.

Le vaccin selon la présente invention peut avantageusement être administré selon un schéma posologique comprenant la co-administration d'un vecteur d'expression selon l'invention et d'un polypeptide selon l'invention ou selon un schéma de « prime-boost » dans lequel le vecteur selon l'invention est administré en premier et le polypeptide en tant qu'injection de rappel. Dans ces deux schéma posologique, le vecteur d'expression selon l'invention peut être remplacé par tout vecteur d'expression exprimant un ou plusieurs antigènes ou épitopes du VIH différents du polypeptide selon l'invention, et en particulier par un vecteur ALVAC ou NYVAC.

La présente invention entend également couvrir un polypeptide, un conjugué ou un vecteur tel que défini ci-dessus et le vaccin contenant ces composés pour leur utilisation pour induire des anticorps neutralisant des isolats primaires du VIH.

La demanderesse a mis en évidence de façon surprenante que le polypeptide selon l'invention étaient capables après administration d'induire des anticorps susceptibles de neutraliser des isolats primaires du VIH. Ces antigènes représentent donc des candidats de valeur pour l'élaboration d'un vaccin utilisable pour la protection et/ou le traitement d'un grand nombre, voire la totalité des sujets à risques ou infectés par le VIH.

La présente invention concerne donc également une méthode d'induction d'une réponse immunitaire chez un sujet hôte incluant l'homme comprenant l'administration d'un vaccin selon l'invention. On entend par « une réponse immunitaire » une réponse comprenant la production d'anticorps dirigés spécifiquement contre le polypeptide selon

5

10 as

15

20

25

30

l'invention. La production d'anticorps spécifiques peut être aisément déterminée par des techniques classiques bien connues de l'homme de l'art telles que ELISA, RIA, western blot.

L'invention a également pour objet une méthode de diagnostic comprenant la mise en contact d'un polypeptide selon l'invention avec un échantillon biologique et la détection des complexes anticorps/polypeptide formés.

Le polypeptide selon la présente invention peut en effet être utilisé dans un test ELISA pour détecter les anticorps anti-gp41 qui sont présents dans le sérum des individus. Le polypeptide selon la présente invention est donc utile comme outil de diagnostic car la présence d'anticorps anti-gp41 est un marqueur fiable d'une infection par le HIV.

Dans ce cas, le polypeptide selon l'invention est déposé sur une plaque ELISA, puis mis en contact avec des dilutions en série du sérum du patient à tester et enfin mis en contact avec un anticorps anti-humain lié à une enzyme. Le complexe anticorps anti-humain/anticorps anti-gp41/polypeptide ainsi formé est ensuite détecté par colorimétrie.

La présente invention va être décrite de façon plus détaillée dans les exemples qui suivent par référence aux figures annexées dans lesquelles :

La figure 1 est une représentation schématique du phénomène de changement de conformation de la gp41 qui précède la fusion des membranes cellulaire et virale.

La figure 2 donne la séquence complète de la gp41 LAI dans laquelle (\_\_\_\_\_) représente le peptide de fusion et (-----) représente le domaine transmembranaire.

La figure 3 donne la séquence du polypeptide dérivant de la protéine gp41 LAI qui est utilisé comme produit de départ dans les exemples fournis.

Les figures 4 et 5 donnent une représentation schématique des régions 1 à 4, la figure 4 résume les fonctions des mutations envisagées. Les chiffres donnés entre parenthèses se référent aux régions identifiées, « favoriser les interactions (3-12) » signifiant que les interactions entre la région 3 et les régions 1 et 2 sont favorisées.

Les exemples décrits ci-dessous sont donnés à titre purement illustratif de l'invention et ne peuvent en aucun cas être considérés comme limitant la portée de cette dernière.

Exemple 1 : Préparation de différents polypeptides selon l'invention

1- clonage de la séquence de la figure 3 dans un vecteur d'expression

La séquence d'ADN codant pour le polypeptide identifié à la figure 3 a été clonée dans un système d'expression inductible.

10

Le vecteur utilisé est le Pet -cer qui est construit à partir du vecteur pET28 de Novagen. Le vecteur commercial pET28c a été amplifié par PCR à l'aide de 2 amorces situées de part et d'autre de la région correspondant à l'origine F1, de sorte que le produit amplifié corresponde à la quasi totalité du vecteur d'origine moins la région comprenant l'origine F1. Les sites de restriction uniques AscI et PacI sont apportés respectivement par les 2 amorces ayant servi à l'amplification. Parallèlement le fragment cer est amplifié à l'aide de 2 amorces qui permettent d'obtenir ce fragment encadré par les sites AscI et PacI.

Vecteur et fragment Cer sont digérés par les enzymes AscI et PacI puis ligués entre eux-Ce vecteur comprend en particulier une cassette d'expression sous le contrôle du promoteur T7, un polylinker en aval du promoteur T7 pour le clonage du gène d'intérêt, le fragment CER situé en aval du polylinker, permettant de diminuer la multimérisation des plasmides, un terminateur de transcription T7 term et le gène de résistance à la kanamycine.

La régulation positive du promoteur est obtenue en présence de la T7 RNA polymérase.

### 2- mutagénèse dirigée

La mutagénèse dirigée pour l'obtention des polypeptides mutés selon l'invention est mise en 15 œuvre par utilisation du KIT QuickChange site-directed mutagenesis de Stratagène. Pour chaque mutation 2 oligonucléotides de mutagénése qui encadre l'acide aminé à muter sont définis. Par exemple pour la mutation R51A, les oligonucléotides suivants sont utilisés :

20

Séquence de référence ctg gct gtg gaa aga tac cta aag gat

Oligonucléotide 5'

ctg gct gtg gaa gca tac cta aag gat

Oligonucléotide 3°

atc ctt tag gta tgc ttc cac agc cag

Les 2 oligonucléotides vont s'hybrider à la même séquence sur les brins complémentaires du 25 plasmide contenant la séquence à muter. La mutation se situe au centre des oligonucléotides et elle est bordée par 12 nucléotides de chaque côté.

La réaction de mutagénèse est réalisée sur le plasmide de l'exemple 1 dans les conditions suivantes: on soumet un mélange contenant: Tampon de réaction 10X 5µl; plasmide à muter 100ng/ $\mu$ l 1 $\mu$ l; Oligo 5' (125ng/ $\mu$ l), 1 $\mu$ l; Oligo 3' (125ng/ $\mu$ l), 1 $\mu$ l, Mix dNTPs 10mM, 1μl, H20 UF, 40μl et polymérase thermostable de Pyrococcus furiosus 2,5U/μl, 1μl à une PCR selon les cycles définis ci-dessous : 95°C, 30"; 95°C, 30"; 55°C, 1'; 68°C, 2'/kpb de plasmide ; 12 cycles ; température de fin de réaction : 20°C.

30

15

20 ..

En utilisation le protocole ci-desssus, les différents mutants identifiés dans le tableau 1 ont été préparés.

### 3- expression

L'expression des plasmides issus de l'étape 2 ci-dessus est réalisée chez E.coli. Pour ce faire une souche modifiée d' E.coli est utilisée :BL21 RILλDE3.

Cette souche est enrichie en tRNA rares (ARG, ILE, LEU), elle contient le gène codant pour la T7 RNA polymérase lequel est sous le contrôle du promoteur *lac* UV5 inductible par addition d'IPTG à une concentration de 1mM.

Dans un premier temps la souche est transformée par le plasmide muté selon le protocole comprenant les étapes suivantes: repiquage de 3 colonies dans 10 ml de LB +ANTIBIOTIQUE; Incubation une nuit à 37°C; réensemencer la préculture au 1:100 dans 15ml de LB+ANTIBIOTIQUE au 1:100; laisser pousser jusqu'à DO600 de 0.5; Prélever 1 ml pour vérifier la DO600; prélever 7 ml pour l'échantillon non induit; induire les 7 autres ml avec 1mM d'IPTGet Induction 3H à 37°C.

Le même protocole a été mis en œuvre sur plusieurs litres de culture pour produire une grande quantité de bactéries pour purifier le polypeptide muté.

### 4- purification

Le culot cellulaire formé des bactéries récoltées dans un litre de milieu de culture est décongelé et repris dans 2x 100ml de tampon Tris 30mM à pH8 en présence d'un inhibiteur de protéase (Péfabloc, Interchim) à la concentration de 100µM. Du lysozyme est ajouté à la concentration de 100µg/ml et le mélange est incubé 30 minutes à température ambiante. Les cellules sont ensuite cassées par sonication

(4 cycles de deux minutes) avec une puissance approximative de 150Watts. La gp41 se trouve sous forme de corps d'inclusion. Ceux-ci sont lavés dans un tampon PBS-tween20 à 0,05% à 4°C et centrifugés pendant 15minutes à 10000g. Après élimination du surnageant, la solubilisation du culot de centrifugation composé essentiellement des corps d'inclusion est effectuée en une heure à température ambiante en agitation douce en présence de 50ml de tampon CAPS à pH 10,4 contenant 3% de N-lauryl sarcosine.

La fraction solubilisée est ensuite dialysée à 4°C contre un tampon Tris 30mM à pH 8 contenant de l'urée 8M (5 bains) et filtrée sur un filtre de porosité 0,45µm puis chargée sur un colonne Hi-Trap 1ml (Pharmacia). Ces supports de chromatographie d'affinité chelatent des atomes de Nickel sur lesquels se fixent les résidus histidines de l'extrémité C terminale de la protéine.

30

10

15

20

25

Après lavage, l'élution de la protéine est obtenue dans le tampon Tris 30mM à pH8 contenant de l'urée 8M et 500mM d'imidazole. Les fractions éluées sont dialysées dans un tampon Tris 30mM à pH8 et 8M urée sans imidazole et avec des quantités décroissantes d'urée, en allant jusqu'à 2M. Cette technique permet de purifier toutes les molécules de gp41 mutantes ou natives en présence ou en absence du peptide de fusion.

Exemple 2: Immunogénicité et induction d'anticorps neutralisants

L'immunogène testé dans cet exemple correspond à un polypeptide de séquence SEQ ID N°2 dans laquelle la mutation I101D a été introduite par mutagénèse dirigée et qui comprend en C-terminal une séquence d'histidines pour faciliter sa purification. La préparation de l'immunogène a été mise en œuvre selon les procédés décrits dans les exemples précédents.

Des groupes de 5 cobayes ont été immunisés 3 fois par voie intramusculaire (dans la cuisse, au niveau du muscle biceps femoris) à 3 semaines d'intervalle (jours 1, 22 et 43) avec 20 µg par dose de gp41 native ou de polypeptide I101D en présence de 6 mg de phosphate d'aluminium. L'immunogène a été administré sous un volume de 0,5 ml, soit 0,25 ml par cuisse. Les sérums ont été prélevés à J1, J43 et J57.

Les sérums immuns (J43) individuels et les mélanges de sérums préimmuns (J1) de chaque groupe ont été testés en ELISA pour leurs titres anticorps IgG induits contre la gp41 native et contre la gp160 MN/LAI-2.

Les sérums immuns (J57) individuels et les mélanges de sérums préimmuns (J1) de deux groupes ont été testés pour leur activité seroneutralisante vis à vis de l'isolat VIH-1 primaire Bx08.

Les résultats obtenus montrent que le polypeptide selon la présente invention est aussi immunogène que la gp41 native.

De plus, le test de neutralisation de C. Moog et al a montré que le polypeptide selon l'invention induisait des anticorps neutralisants. (% de réduction > à un facteur 10).

-: OFT ).

1300

### REVENDICATIONS.

- Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation sélectionnée dans le groupe consistant en : T35I ou L; V49I ou L; Q56I ou L; I101D ou S; I108D et W94D.
- Polypeptide selon la revendication I comprenant au moins une autre mutation sélectionnée dans le groupe comprenant: G13A, L, M, I, W ou K; Q17A ou E;
   Q18A ou E; A24Q, E, S ou R; Q28A; T35I ou L; V36Q ou E; W37S ou D; G38A, V, L, I, M ou E; Q39A, V, L, I, M ou E; K40E, A, V, L, I ou M; Q41A, V, L, I, M ou E; Q43A, V, L, I, M ou E; L47A ou D; V49I ou L; R51A, N ou E; Q56I; C64S; C70S; ou L; W94D; D98A, V, L, I, M ou K; R99A, N ou E; I101D ou S; Y104M ou E; I108D; Q119A, V, L, I, M, S, N ou R; E120A; K121A; E123A;
   E125A; R153N ou A et R173N ou A.
- Polypeptide selon la revendication 1 ou 2, comprenant les mutations suivantes:
   T35I; I101D; T35I + Q28I + I101D; T35I + Q28I + I101D + Q119N; I101D + I108D + Q131N + W37A; I101D + I108D + Q142N + L126D; W37A + I101D + I108D + Q119N; ou I101D + I108D + Q119N + L126D.
  - 4. Polypeptide de séquence SeqID n°2 dans laquelle au moins l'une des mutations définies dans l'une quelconque des revendications 1 à 3 a été introduite.
- 25 5. Conjugué comprenant un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4, conjugué à une protéine ou un peptide porteur.
  - 6. Séquence d'ADN codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 ou pour un conjugué selon la revendication 5.
  - 7. Vecteur d'expression comprenant la séquence d'ADN selon la revendication 6.
  - 8. Cellule-hôte contenant le vecteur selon la revendication 7.

30

9. Procédé de préparation d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 comprenant l'expression dudit polypeptide à partir d'une cellule-hôte telle que définie dans la revendication 8.

5

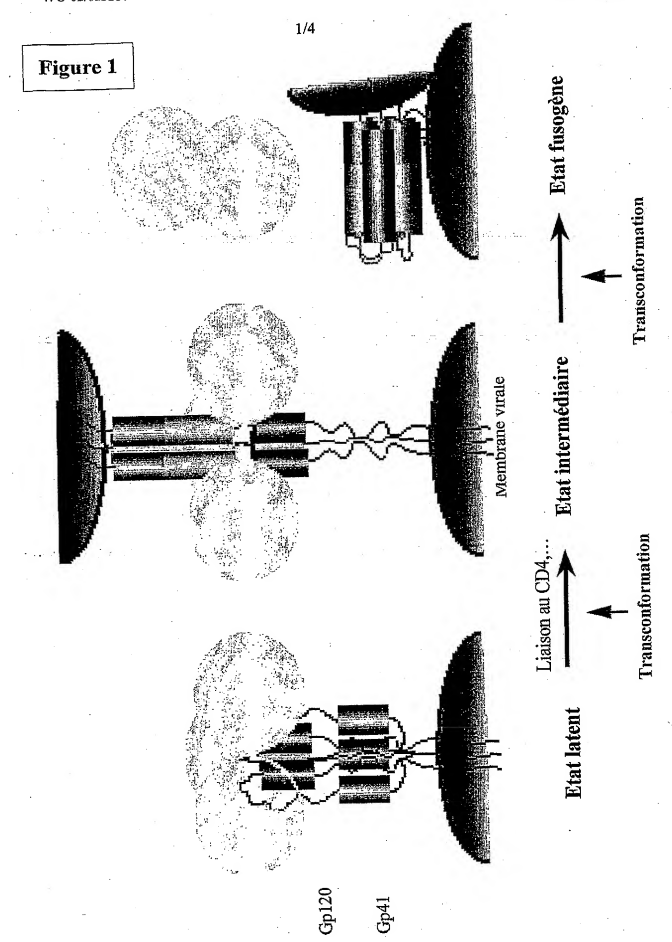
10. Vaccin contre le VIH, comprenant au moins un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4, ou au moins un conjugué selon la revendication 5 ou au moins un vecteur d'expression selon la revendication 7, un support pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant.

10

11. Utilisation d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 pour la préparation d'un médicament pour l'induction d'anticorps neutralisant des isolats primaires du VIH.

egi i jaga jaga kasa p<del>ajarin</del> ke jegis i i sasa miji miji ka

Allendings of the Edinate Science (1997)



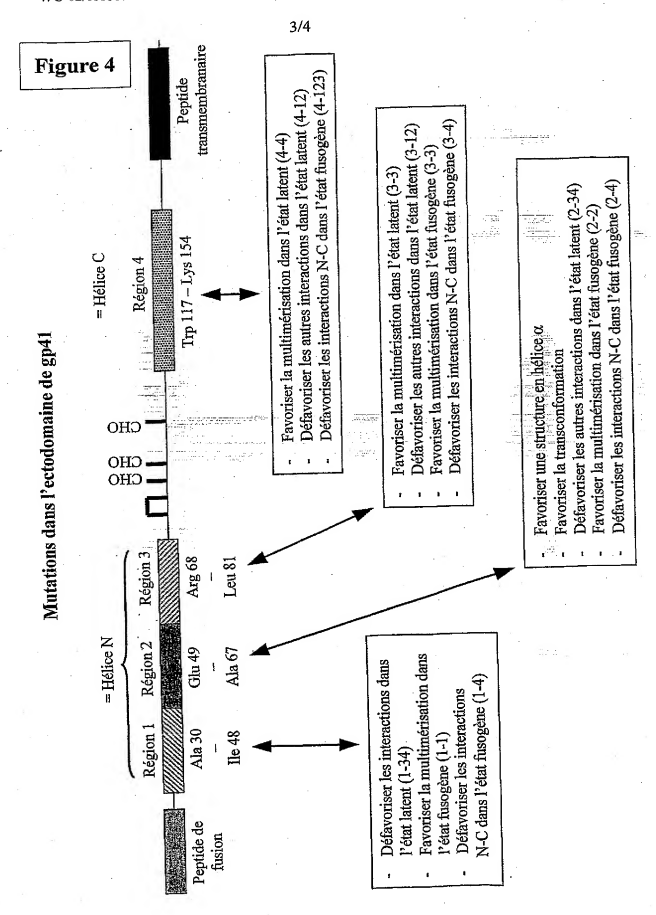
# Figure 2 : Séquence complète de la protéine gp41 LAI

avgigalfl	gflgaagstm	<u>gaas</u> mtltvq	arqllsgivq	qqnnllraie	49
	wgikqlqari				
naswsnksle	qiwnnmtwme	wdreinnyts	lihslieesq	nqqekneqel	149
leldkwaslw	nwfnitnwlw	yiklfimivg	glvglrivfa	vlsivnrvrq	199
gysplsfqth	lptprgpdrp	egieeegger	drdrsirlvn	gslaliwddl	249
rslclfsyhr	lrdlllivtr	ivellgrrcw	ealkywwnll	qvwselknsa	299
vsllnataia	vaegtdrvie	vvqgacrair	hiprrirqgl	erill	344

: peptide de fusion (AA 1-23) ----: domaine transmembranaire (AA173-194)

Figure 3: Séquence du polypeptide dérivant de la protéine gp41 LAI utilisée comme produit de départ dans les exemples

mtltvq arqllsgivq qqnnllraie aqqhllqltv wgikqlqari 46 laverylkdq qllgiwgcsg klicttavpw naswsnksle qiwnnmtwme 96 wdreinnyts lihslieesq nqqekneqel leldkwaslw nwfnitnwlw 146 yiknrvrqgy splsfqthlp tprgpdrpeg i 177

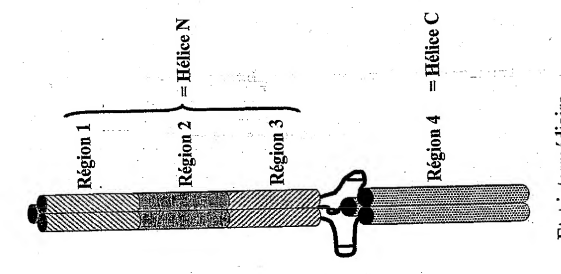


BNSDOCID: <WO\_\_\_\_\_02053587A2\_L\_:

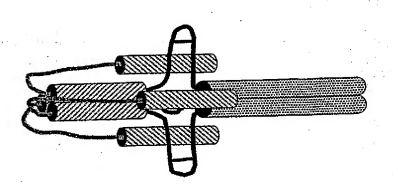
Figure 5







Etat latent



### 1/1 LISTE DE SEQUENCES

```
<110> AVENTIS PASTEUR
<120> POLYPEPTIDE INDUISANT DES ANTICORPS NEUTRALISANT LE VIH
<130> PM0101
<140>
<141>
<160> 2
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 344
<212>
<213> Human immunodeficiency virus type 1
<220>
<221> PEPTIDE
<222> (1)..(344)
<223> protéine gp41 LAI
avgigalflg flgaagstmg aasmtltvqa rqllsgivqq qnnllraiea qqhllqltvw 60
gikqlqaril averylkdqq llgiwgcsgk licttavpwn aswsnksleq iwnhttwmew 120
dreinnytsl ihslieesqn qqekneqell eldkwaslwn wfnitnwlwy iklfimivgg 180
Lvglrivfav lsivnrvrqg ysplsfqthl ptprgpdrpe gieeeggerd rdrsirlvng 240
slaliwddlr slclfsyhrl rdlllivtri vellgrrcwe alkywwnllq vwselknsav 300
sllnataiav aegtdrviev vqgacrairh iprrirqgle rill
<210> 2
<211> 177
<212>
<213> Human immunodeficiency virus type 1
<220>
<221> PEPTIDE
<222> (1)..(177)
<223> polypeptide dérivé de gp 41 LAI
mtltvqarql lsgivqqqnn llraieaqqh llqltvwgik qlqarilave rylkdqqllg 60
iwgcsgklic ttavpwnasw snksleqiwn nmtwmewdre innytslihs lieesqnqqe 120
knegelleld kwaslwnwfn itnwlwyikn rvrqgyspls fqthlptprg pdrpegi
```

	el gazet e e grendjun de velodi misterio laria	alia indicamana anti ina and aliaman and halis		elle little bette er en litte selv i en ele er en ele er en ele er en el	et in the first and the first and the second control of the second control of the second control of the second	aminini di Sara Bali da da Sara Sara Sara Sara Sara Sara Sar	ad Ballacan albanes a Ballacan destructues bestehe suid och seuer a en	ger ger fengen er fem ger kjell gegyn i hin hin om hell ombrukkelin stell herbein.	animan aki ( 1909) di jima biya di kata kata kata kata kata kata kata kat	(C)	e version and a second and a second and a second as a second a	
	•											
				•								•
			•	* .								
						•						
				•								
										<i>t</i>		
											a	
							i i i i i i i i i i i i i i i i i i i			0.0		, .
											•	
								*			•	
				**								
								·: **				• !
						1,2 (1952) 		·				
					T Tu - 1		g	**************************************	·			
					Traffiga V * *				•			
							· . –	÷ v	•		*	
											ente de la company	
			الارد.							artinitaa a		
						•					•	
										•• • •	* *	
					;		٠.			*	*	
				. ′				• • •				
											*	
											e gift e d	
					•							
en de la composition de la composition La composition de la												
		** **										
en de la composition de la composition La composition de la						* •						
			• *			00	* =					
			•							· ·		
						, x	•	* .				
en de la companya de La companya de la co					•							
											•	

### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



# 

(43) Date de la publication internationale 11 juillet 2002 (11.07.2002)

**PCT** 

(10) Numéro de publication internationale WO 02/053587 A3

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>:
  C12N 15/49, 15/62, C07K 14/16, 19/00, A61K 39/21
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/00031

- (22) Date de dépôt international: 4 janvier 2002 (04.01.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité:

- 01/00141 5 janvier 2001 (05.01.2001) FR 01/00848 23 janvier 2001 (23.01.2001) FR
- (71) **Déposant** (pour tous les États désignés sauf US): AVENTIS PASTEUR [FR/FR]; 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):
  BRASSEUR, Robert [BE/BE]; Voies des Gérons,
  250, B-5351 Haillot (BE). CHARLOTEAUX, Benoît
  [BE/BE]; Avenue Reine Astrid 3A, B-5000 Namur (BE).
  CHEVALIER, Michel [FR/FR]; 19, rue de la Guillotière,
  F-38270 Beaurepaire (FR). EL HABIB, Raphaëlle
  [FR/FR]; 11, rue des Erables, F-69630 Chaponost (FR).
  KRELL, Tino [FR/FR]; 19, chemin de Charrière Blanche,
  F-69130 Ecully (FR). SODOYER, Régis [FR/FR]; 5, rue
  du Brulet, F-69110 Sainte-Foy-les-Lyon (FR).

- (74) Mandataires: SCHAEFFER, Nathalie etc.; Aventis Pasteur, Direction de la Propriété Intellectuelle, 2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB; BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 25 septembre 2003

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

A

(54) Title: POLYPEPTIDE INDUCING HIV-NEUTRALISING ANTIBODIES

(54) Titre: POLYPEPTIDE INDUISANT DES ANTICORPS NEUTRALISANT LE VIH

(57) Abstract: The invention concerns a polypeptide capable of forming a structure corresponding or analogous to the intermediate state of gp41 and its use in a vaccine for preventing and treating HIV-mediated infections.

) (57) Abrégé: La présente invention concerne un polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 ainsi que son utilisation dans un vaccin utilisation dans la prévention et le traitement des infections par le VIH.

... anal Application No PCT/FR 02/00031

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 7 C12N15/49 C12N15/62 A61K39/21 CO7K19/00 C07K14/16 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K C12N CO7K IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSIS, EMBL C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category 9 1 - 11"Mutational analysis of WENG Y. ET AL .: Α residues in the coiled-coil domain of human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 72, no. 12, December 1998 (1998-12), pages 9676-9682, XP002180284 ISSN: 0022-538X figures 1,6 \* "discussion" \* 1 - 11WO OO 08043 A (NUNBERG JACK H ; UNIV Α MONTANA (US)) 17 February 2000 (2000-02-17) page 7, line 20 -page 8, line 35 page 32, line 24 -page 33, line 11 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Х later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the Special categories of cited documents: \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone earlier document but published on or after the international filing date \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed \*&\* document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 07 03 03 6 February 2003 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

≒Mandl, B

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Fax: (+31-70) 340-3016

In nat Application No PCT/FR 02/00031

:.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N	0.
4	WO 00 40616 A (WEISS CAROL D ; WILD CARL T (US)) 13 July 2000 (2000-07-13) cited in the application	1-11	,
	page 6, line 4 - line 6 page 7, line 1 - line 12 page 21, line 4 - line 7 page 29, line 3 - line 26 claims 1-43		
<b>A</b>	CAO J. ET AL.: "Effects of amino acid changes in the extracellular domain of the human immunodeficiency virus type 1 gp41 envelope glycoprotein."  JOURNAL OF VIROLOGY,	1-11	esa.
	vol. 67, no. 5, 1993, pages 2747-2755, XP001030658 ISSN: 0022-538X * "discussion" * table 1	-	
A	WENG Y. ET AL.: "Structure-function studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41."  JOURNAL OF VIROLOGY,  VOL. 74 no. 11. June 2000 (2000-06),	1-11	
A	pages 5368-5372, XP002218221 ISSN: 0022-538X the whole document  LACASSE R. ET AL.: "Fusion-competent vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV" SCIENCE, vol. 283, no. 5400,	1-11	
. *	15 January 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812 ISSN: 0036-8075 page 358, middle column, last paragraph -page 359, left-hand column, paragraph 1 page 361, middle column, last paragraph		**
A	WEISSENHORN W. ET AL.: "ATOMIC STRUCTURE OF THE ECTODOMAIN FROM HIV-1 GP41" NATURE, vol. 387, no. 6631, 22 May 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XP001002849 ISSN: 0028-0836	1-11	
	cited in the application the whole document		

In mal Application No PCT/FR 02/00031

	PCT/FR 02	700031
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	nelevant to cignifico.
<b>1</b>	MALASHKEVICH V. N. ET AL.: "Crystal structure of the simian immunodeficiency virus (SIV) gp41 core: Conserved helical interactions underlie the broad inhibitory activity of gp41 peptides" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE. WASHINGTON, US, vol. 95, no. 16,	1-11
<b>.</b>	4 August 1998 (1998-08-04), pages 9134-9139, XP002170630 ISSN: 0027-8424 the whole document  MONTEFIORI D. ET AL.: "Toward an HIV type 1 vaccine that generates potent, broadly cross-reactive neutralizing antibodies"	1-11
	AIDS RESEARCH AND HUMAN RETROVIRUSES, vol. 15, no. 8, 20 May 1999 (1999-05-20), pages 689-698, XP002144409 ISSN: 0889-2229 page 695, left-hand column	
•		*
	*	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	and the second of the second o	
	1	
	*	
	*	
	*	

International application No.
PCT/FR 02/00031

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
2 —	Claims Nos.:
3.	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	AND CURRENTARY OUTET
;	SEE SUPPLEMENTARY SHEET
_	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. <b>X</b>	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	$_{ m 1-11}$ ( partially ) cf. inventions 1 and 4
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

The International Searching Authority has determined that this international application contains more than one invention or group of inventions, namely

# 1. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one T35I or L mutation; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 2. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one V49I or L mutation, apart from the polypeptides in invention 1; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 3. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one Q56I or L mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 and 2; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 4. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one I101D or S mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 3; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 5. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one I108D mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 4; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 6. Claims 1-11 (all in part)

A polypeptide capable of forming a structure corresponding to or mimicking the intermediate state of gp41 including at least one W94D mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 5; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 7. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one G13A, L, M, I, W or K mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 6; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including

such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 8. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q17A or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 7; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

## 9. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q18A or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 8; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 10. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one A24Q, E, S or R mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 9; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 11. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q28A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 10; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA

sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 12. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one V36Q or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 11; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 13. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one W37S or D mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 12; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 14. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one G38A, V, L, I, M or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 13; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 15. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one G39A, mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 14; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding

for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 16. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one K40E, A, V, L, I or M mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 15; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 17. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q41A, V, L, I, M or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 16; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 18. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q43A, V, L, I, M or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 17; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 19. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one L47A or D mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 18; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 20. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one R51A, N or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 19; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 21. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one C46S mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 20; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 22. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one C70S or L mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 21; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 23. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one D98A, V, L, I, M or K mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 22; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 24. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one R99A, N or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 23; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 25. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Y104M or E mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 24; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 26. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one Q19A, V, L, I, M, S, N or R mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 25; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 27. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one E120A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 26; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 28. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one K121A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 27; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 29. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one E123A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 28; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

# 30. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one E125A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 29; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 31. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2 including at least one R153N or A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 30; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

#### 32. Claims 4-11 (all in part)

A polypeptide having the sequence SEQ ID NO 2-including at least one R173N or A mutation, apart from the polypeptides in inventions 1 to 31; a conjugate including such a polypeptide, a DNA sequence coding for such a polypeptide, an expression vector including said DNA sequence; a host cell containing said vector, a method for preparing such a polypeptide; an HIV vaccine including such a polypeptide; and the use of such a polypeptide for preparing a drug.

Form PCT/ISA/210

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/FR 02/00031

Patent document cited in search report		Publication date	,	Patent family member(s)	Publication date
WO 0008043	A	17-02-2000	AU BR CA CN EP JP WO	5771599 A 9912732 A 2338983 A1 1321165 T 1102788 A2 2002522448 T 0008043 A2	28-02-2000 27-11-2001 17-02-2000 07-11-2001 30-05-2001 23-07-2002 17-02-2000
WO 0040616	A	13-07-2000	AU CA EP WO	2604200 A 2359892 A1 1149115 A1 0040616 A1	24-07-2000 13-07-2000 31-10-2001 13-07-2000

PCT/FR 02/00031

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/49 C12N15 A61K39/21 C07K14/16 C07K19/00 C12N15/62 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C12N C07K A61K Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOSIS, EMBL C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages perlinents WENG Y. ET AL.: "Mutational analysis of 1-11 A residues in the coiled-coil domain of human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 72, no. 12, décembre 1998 (1998-12), pages 9676-9682, XP002180284 ISSN: 0022-538X figures 1,6 \* "discussion" \* 1 - 11WO OO 08043 A (NUNBERG JACK H ;UNIV Α MONTANA (US)) 17 février 2000 (2000-02-17) page 7, ligne 20 -page 8, ligne 35 page 32, ligne 24 -page 33, ligne 11 Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive torsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date \*L\* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divuigation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens pour une personne du métier document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 0 7, 03, 03 6 février 2003 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Mandl, B

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

De Internationale No
PCT/FR 02/00031

A WO 00 40616 A (WEISS CAROL D ; WILD CARL T (US) 13 jurilet 2000 (2000-07-13) cité dans la demande page 6, ligne 4 - ligne 6 page 7, ligne 1 - ligne 12 page 21, ligne 4 - ligne 7 page 29, ligne 3 - ligne 26 revendications 1-43  A CAO J. ET AL.: "Effects of amino acid changes in the extracellular domain of the human immunodeficiency virus type 1 gp41 envelope glycoprotein." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 67, no. 5, 1993, pages 2747-2755, XPO01030658 ISSN: 0022-538X * "discussion" * tableau 1  A WENG Y. ET AL.: "Structure—function studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 74, no. 11, juin 2000 (2000-06), pages 5368-5372, XPO02218221 ISSN: 0022-538X le document en entier  A LACASSE R. ET AL.: "Fusion-competent vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV" SCIENCE, vol. 283, no. 5400, Is janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XPO02218221 ISSN: 0036-8075 page 358, colonne du milieu, dernier alinéa - page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa - page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa - page 359, colonne du milieu, dernier alinéa - page 359, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 361, colonne MIN FROM HIV-1 GP41" MATURE, vol. 387, no. 6631, 22 mai 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XPO01002849 ISSN: 0028-0836			<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
WO 00 40616 A (WEISS CAROL D; WILD CARL T (US)) 13 juillet 2000 (2000-07-13) cité dans la demande page 6, ligne 4 - ligne 6 page 7, ligne 1 - ligne 6 page 7, ligne 1 - ligne 12 page 21, ligne 4 - ligne 7 page 29, ligne 3 - ligne 26 revendications 1-d3			ertinents	no. des revendications visées
(US)) 13 juilet 2000 (2000-07-13) cité dans la demande page 6, ligne 4 - ligne 6 page 7, ligne 1 - ligne 12 page 21, ligne 3 - ligne 26 revendications 1-43  A CAO J. ET AL.: "Effects of amino acid changes in the extracellular domain of the human immunodeficiency virus type 1 gp41 envelope glycoprotein." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 67, no. 5, 1993, pages 2747-2755, XP001030658 ISSN: 0022-538X * "discussion" * tableau 1  A WENG Y. ET AL.: "Structure-function studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 74, no. 11, juin 2000 (2000-06), pages 5368-5372, XP002218221 ISSN: 0022-538X le document en entier  A LACASSE R. ET AL.: "Fusion-competent vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV" SCIENCE, vol. 283, no. 5400, I5 janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812 ISSN: 0036-8075 page 358, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa 1 Page 367, colonne du milieu, dernier alinéa 1 Page 361, colonne du milieu, dernier alinéa 1 Page 363, colonne de 363, 22 Page 372, 22 Page 373, 22 Page 373, 22 Page 373, 22 Page 3747-2755, 22 Page 375, 22 Page 37	Categorie			
changes in the extracellular domain of the human immunodeficiency virus type 1 gp41 envelope glycoprotein."  JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 67, no. 5, 1993, pages 2747-2755, XP001030658  ISSN: 0022-538X * "discussion" * tableau 1  A WENG Y. ET AL.: "Structure—function studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41."  JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 74, no. 11, juin 2000 (2000-06), pages 5368-5372, XP002218221  ISSN: 0022-538X le document en entier  A LACASSE R. ET AL.: "Fusion-competent vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV"  SCIENCE, vol. 283, no. 5400, 15 janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812  ISSN: 0036-8075  page 358, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 361, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 361, colonne fu milieu, dernier alinéa 1 page 379, colonne du milieu, dernier alinéa 1 page 379, colonn	A ·	(US)) 13 juillet 2000 (2000-07-13) cité dans la demande page 6, ligne 4 - ligne 6 page 7, ligne 1 - ligne 12 page 21, ligne 4 - ligne 7 page 29, ligne 3 - ligne 26		1+11
studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 74, no. 11, juin 2000 (2000-06), pages 5368-5372, XP002218221 ISSN: 0022-538X le document en entier  A LACASSE R. ET AL.: "Fusion-competent vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV" SCIENCE, vol. 283, no. 5400, 15 janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812 ISSN: 0036-8075 page 358, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 PAUEISSENHORN W. ET AL.: "ATOMIC STRUCTURE OF THE ECTODOMAIN FROM HIV-1 GP41" NATURE, vol. 387, no. 6631, 22 mai 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XP001002849 ISSN: 0028-0836	<b>A</b>	changes in the extracellular domain of the human immunodeficiency virus type 1 gp41 envelope glycoprotein." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 67, no. 5, 1993, pages 2747-2755, XP001030658 ISSN: 0022-538X * "discussion" *		1-11
Vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV"  SCIENCE, vol. 283, no. 5400, 15 janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812 ISSN: 0036-8075 page 358, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier alinéa  A WEISSENHORN W. ET AL.: "ATOMIC STRUCTURE OF THE ECTODOMAIN FROM HIV-1 GP41"  NATURE, vol. 387, no. 6631, 22 mai 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XP001002849 ISSN: 0028-0836	A	studies of the self-assembly domain of the human immunodeficiency virus type 1 transmembrane protein gp41." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 74, no. 11, juin 2000 (2000-06), pages 5368-5372, XP002218221 ISSN: 0022-538X		1-11
OF THE ECTODOMAIN FROM HIV-1 GP41" NATURE, vol. 387, no. 6631, 22 mai 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XP001002849 ISSN: 0028-0836	A	vaccines: Broad neutralization of primary isolates of HIV" SCIENCE, vol. 283, no. 5400, 15 janvier 1999 (1999-01-15), pages 357-362, XP002120812 ISSN: 0036-8075 page 358, colonne du milieu, dernier alinéa -page 359, colonne de gauche, alinéa 1 page 361, colonne du milieu, dernier	*	1-11
le document en entier	A	OF THE ECTODOMAIN FROM HIV-1 GP41" NATURE, vol. 387, no. 6631, 22 mai 1997 (1997-05-22), pages 426-430, XP001002849 ISSN: 0028-0836 cité dans la demande		1-11

PCT/FR 02/00031

atégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
	MALASHKEVICH V. N. ET AL.: "Crystal structure of the simian immunodeficiency virus (SIV) gp41 core: Conserved helical interactions underlie the broad inhibitory activity of gp41 peptides" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, NATIONAL ACADEMY OF SCIENCE. WASHINGTON, US, vol. 95, no. 16, 4 août 1998 (1998-08-04), pages 9134-9139, XP002170630 ISSN: 0027-8424	1-11
<b>1</b>	Te document en entier  MONTEFIORI D. ET AL.: "Toward an HIV type 1 vaccine that generates potent, broadly cross-reactive neutralizing antibodies" AIDS RESEARCH AND HUMAN RETROVIRUSES, vol. 15, no. 8, 20 mai 1999 (1999-05-20), pages 689-698, XP002144409 ISSN: 0889-2229 page 695, colonne de gauche	1-11
		·

Demande internationale n° PCT/FR 02/00031

Cadre l Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformement à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. X  Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications nos
1-11 (partiellement) cf. inventions 1 et 4
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposs
χ Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la première feuille (1)) (Juillet 1998)

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation T35I ou L; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation V49I ou L sauf les polypeptides contenus dans l'invention 1; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation Q56I ou L sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-2; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

4. revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation I101D ou S sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-3; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel

polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

5. revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation I108D sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-4; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

6. revendications: 1-11 (toutes partiellement)

Polypeptide capable de former une structure correspondant à ou mimant l'état intermédiaire de la gp41 comprenant au moins une mutation W94D sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-5; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

7. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation G13A,L,M,I,W ou K sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-6; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

8. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q17A ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-7; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la

préparation d'un médicament.

9. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q18A ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-8; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

10. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation A240,E,S ou R sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-9; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

11. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q28A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-10; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

12. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation V36Q ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-11; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation W37S ou D sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-12; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

14. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation G38A,V,L,I,M ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-13; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

15. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q39A,V,L,I,M ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-14; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

16. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation K40E,A,V,L,I ou M sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-15; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

17. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une

mutation Q41A,V,L,I,M ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-16; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

Service in agreement place, we have the engine for exercising exercising and in contrast to the engineers.

# 18. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q43A,V,L,I,M ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-17; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

# 19. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation L47A ou D sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-18; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule—hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

## 20. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation R51A,N ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-19; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

# 21. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation C64S sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-20; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur

d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

#### 22. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation C70S ou L sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-21; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

# 23. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation D98A,V,L,I,M ou K sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-22; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

# 24. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation R99A,N ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-23; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule—hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

# 25. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Y104M ou E sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-24; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel

polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

26. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation Q19A,V,L,I,M,S,N ou R sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-25; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

27. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation E120A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-26; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

28. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation K121A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-27; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

29. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation E123A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-28; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

30. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation E125A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-29; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule-hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

31. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation R153N ou A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-30; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule—hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

32. revendications: 4-11 (toutes partiellement)

Polypeptide de séquence SEQ ID NO: 2 comprenant au moins une mutation R173N ou A sauf les polypeptides contenus dans les inventions 1-31; conjugué comprenant un tel polypeptide, sequence d'ADN codant pour un tel polypeptide, vecteur d'expression comprenant cette sequence d'ADN; cellule—hôte contenant ce vecteur, procédé de préparation d'un tel polypeptide; vaccin contre le VIH comprenant un tel polypeptide; et utilisation d'un tel polypeptide pour la préparation d'un médicament.

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 02 \( 00031 \)

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0008043	A 17-02-2000	D AU 5771599 A BR 9912732 A CA 2338983 A1 CN 1321165 T EP 1102788 A2 JP 2002522448 T WO 0008043 A2	28-02-2000 27-11-2001 17-02-2000 07-11-2001 30-05-2001 23-07-2002 17-02-2000
WO 0040616	A 13-07-2000	2604200 A CA 2359892 A1 EP 1149115 A1 WO 0040616 A1	24-07-2000 13-07-2000 31-10-2001 13-07-2000

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe famillies de brevets) (juillet 1992)